## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-110169

(43)Date of publication of application: 12.04.2002

(51)Int.CI.

H01M 4/62 H01M 4/02 H01M 10/40

(21)Application number: 2001-225402

(71)Applicant: NIPPON ZEON CO LTD

(22)Date of filing:

26.07.2001

(72)Inventor: YAMAKAWA MASAHIRO

SUZUKI TAKAO

YAMAMOTO AKIHISA

(30)Priority

Priority number: 2000225456

Priority date: 26.07.2000

Priority country: JP

## (54) BINDER FOR ELECTRODE OF LITHIUM ION SECONDARY BATTERY AND USE OF THE SAME

### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a binder for manufacturing electrodes of a lithium ion secondary battery which is excellent in electrical and chemical stability. SOLUTION: The binder for the electrodes of the lithium ion secondary battery comprises polymers having the following characteristics: (1) a structural unit derived from a monofunctional ethylene unsaturated carboxylic acid estermonomer (a); a structural unit derived from an ethylene unsaturated carboxylic acid monomer (b); and a structural unit derived from a methacrylonitrile monomer (c), (2) (the structural unit (a) + the structural unit (c))/the structural unit (b)=99.9-1.5 by weight, (3) the total of the structural unit (a), the structural unit (b) and the structural unit (c) is 70 wt.% or more to all structural units in polymers, (4) the polymers do not substantially have structural units derived from an ethylene carbon hydride monomer and a diene monomer. The battery is manufactured by using the binder.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

`[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-110169 (P2002-110169A)

(43)公開日 平成14年4月12日(2002.4.12)

(51) Int.Cl.7		觀別記号	FΙ		Ŧ	7]1*(参考)
H01M	4/62		H01M	4/62	Z	5H029
	4/02			4/02	В	5H050
	10/40			10/40	Z	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 10 頁)

特願2001-225402(P2001-225402)	(71)出願人	000229117
		日本ゼオン株式会社
平成13年7月26日(2001.7.26)	4 0	東京都千代田区丸の内2丁目6番1号
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(72)器脚井	山川 雅裕
44-44-4-4	(10))[9]7	
特顯2000-225456(P2000-225456)		神奈川県川崎市川崎区夜光一丁目2番1号
平成12年7月26日(2000.7.26)		日本ゼオン株式会社総合開発センター内
日本(JP)	(72)発明者	鈴木 隆雄
	i	神奈川県川崎市川崎区夜光一丁目2番1号
		日本ゼオン株式会社総合開発センター内
	(	
	(72)発明者	山本 陽久
		東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 日
		本ゼオン株式会社内
		最終頁に続く
	平成13年7月26日(2001.7.26) 特顧2000-225456(P2000-225456) 平成12年7月26日(2000.7.26)	平成13年7月26日(2001.7.26) (72)発明者 特顧2000-225456(P2000-225456) 平成12年7月26日(2000.7.26)

## (54) 【発明の名称】 リチウムイオン二次電池電極用パインダーおよびその利用

### (57)【要約】

【課題】 電気化学的安定性に優れたリチウムイオンニ 次電池電極製造用のバインダーを得る。

【解決手段】 (1) 単官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(a)、エチレン性不飽和カルボン酸モノマー由来の構造単位(b) およびメタクリロニトリルモノマー由来の構造単位(c)を有し、(2)(構造単位(a)+構造単位(c))/構造単位(b)=99.9~1.5(重量比)、(3)構造単位(a)、構造単位(b)および構造単位(c)の合計がポリマーの全構造単位に対して70重量%以上であり、(4)エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位とジエン系モノマー由来の構造単位とを実質的に有さないポリマーからなるリチウムイオン二次電池電極用バインダーを用い、電池を製造する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1) 単官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(a)、エチレン性不飽和カルボン酸モノマー由来の構造単位(b) およびメタクリロニトリルモノマー由来の構造単位(c)を有し、(2)(構造単位(a)+構造単位(c))/構造単位(b)=99.9~1.5(重量比)、(3)構造単位(a)、構造単位(b)および構造単位(c)の合計がポリマーの全構造単位に対して70重量%以上であり、(4)エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位に対して70重量%以上であり、(4)エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位に対して70重量%以上であり、(4)エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位とを実質的に有さないポリマーからなるリチウムイオン二次電池電極用バインダー。

1

【請求項2】 請求項1記載のバインダーが、大気圧における沸点80~350℃の分散媒中に粒子状で分散していることを特徴とするリチウムイオン二次電池電極用バインダー組成物。

【請求項3】 請求項1記載のバインダーと活物質とを 含有するリチウムイオン二次電池電極用スラリー。

【請求項4】 請求項1記載のバインダーと活物質とを 20 含有する活物質層が集電体に保持されてなるリチウムイオン二次電池用電極。

【請求項5】 請求項4記載の電極を有するリチウムイオン二次電池。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はリチウムイオン二次 電池電極用バインダーおよびその利用に関する。

## [0002]

【従来の技術】近年、ノート型パソコンや携帯電話、P DAなどの携帯端末の普及が著しい。そしてこれらの電 源に用いられている二次電池にはリチウムイオン二次電 池が多用されてきている。リチウムイオン二次電池に は、リチウムイオンの溶解している電解液を用いるリチ ウムイオン二次電池のほか、電解液の代わりにゲル状の 電解質を用いたリチウムポリマー二次電池、固体状の電 解質を用いたソリッドタイプリチウム二次電池、リチウ ムイオンの移動を利用した非水系電気二重層コンデンサ ーなどがある。ところで、こうした携帯端末は、小型 化、薄型化、軽量化、高性能化が急速に進んでいる。こ 40 れに伴いリチウムイオン二次電池(以下、単に電池とい うことがある) に対しても、同様の要求がされており、 更に低コスト化が強く求められている。従来よりリチウ ムイオン二次電池用電極(以下、単に電極ということが ある)としては、活物質をバインダーによって集電体に 保持したものが最も一般的に用いられている。こうした 電極用バインダーとしてポリビニリデンフルオライド (以下、PVDFということがある) が工業的に多用さ れているが、PVDFを用いたバインダーは電池の高性

能化に関して今日の要求レベルには十分な対応ができて 50

いない。これは、PVDFの結着性の低さに起因するものと推測される。

【0003】そこで、より高性能の電池を求めて、PV DFに替わるバインダーの開発が盛んに行われ、特にエ チレン性不飽和カルボン酸エステルなどの極性基を有す るモノマーを用いて製造されたポリマーが集電体と活物 質との結着性に優れている点で広く研究されている。例 えば、少なくともアクリル酸エステル又はメタクリル酸 エステルモノマー、アクリロニトリルモノマーおよび酸 成分を有するビニルモノマーを共重合して得られるポリ マー(特開平8-287915号公報)をバインダーと して用いることが提案されている。このようなバインダ ーを用いて電池の正極や負極を製造すると、活物質と集 電体との結着性や活物質同士の結着性がPVDFより良 好なため、優れた電池性能、即ち良好な充放電サイクル 特性と高い容量を得ることができる。また、このような バインダーは、PVDFをバインダーとして用いるもの に比較して、バインダー使用量が少量でも、活物質が集 電体に保持されることから、軽量化が可能である。更 に、バインダー原料であるポリマーが安価であることか ら低コスト化も可能である。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】上述したPVDFに替わるエチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位を含有するポリマーは、アクリロニトリルモノマー由来の構造単位を含有している。しかしながら、本発明者の検討の結果、アクリロニトリルモノマー由来の構造単位を含有するポリマーをバインダーとして製造された電極を用いた電池は、確かに20~25℃の室温条件での充放電サイクル特性には優れているものの、特に正極のバインダーとして使用した場合、60℃以上での充放電サイクル特性が大幅に低下することが判明した。そして、本発明者らは、この原因が、バインダーの電気化学的反応性の高さにあると推察した。

【0005】本発明者らは、高温での充放電サイクル特性に優れたリチウムイオン二次電池を得るべく鋭意研究した結果、電極用バインダーとして、サイクリックボルタンメトリー(以下、CVということがある)により測定された電気化学的反応性の低い特定なポリマーを用いると、電池の高温での充放電サイクル特性が向上することを見いだし、本発明を完成するに到った。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】かくして本発明によれば、第一の発明として、(1)単官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(a)、エチレン性不飽和カルボン酸モノマー由来の構造単位(b)およびメタクリロニトリルモノマー由来の構造単位(c)を有し、(2)(構造単位(a)+構造単位(c))/構造単位(b)=99.9~1.5(重量比)、(3)構造単位(a)、構造単位(b)および構

.

造単位(c)の合計がポリマーの全構造単位に対して70重量%以上であり、(4)エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位とジエン系モノマー由来の構造単位とを実質的に有さないポリマーからなるリチウムイオン二次電池電極用バインダーが提供され、第二の発明として、当該バインダーが、大気圧における沸点80~350℃の分散媒中に粒子状で分散していることを特徴とするリチウムイオン二次電池電極用バインダー組成物が提供され、第三の発明として当該バインダーと活物質とを含有するリチウムイオン二次電池電極用スラリーが提供10され、第四の発明として、バインダーと活物質とを含有する活物質層が集電体に保持されてなるリチウムイオン二次電池用電極が提供され、第五の発明として、当該電極を有するリチウムイオン二次電池が提供される。

#### [0007]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳述する。 1. バインダー

本発明のバインダーは、単官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルチノマー中来の構造単位(2)(以下

ン酸エステルモノマー由来の構造単位(a)(以下、(a)ということがある)とエチレン性不飽和カルボン 20酸モノマー由来の構造単位(b)(以下、(b)ということがある)とメタクリロニトリルモノマー由来の構造単位(c)(以下、(c)ということがある)を有するポリマーである。((a)+(c))/(b)は、99.9~1.5、好ましくは99.5~2であり、より好ましくは99~2である(重量比)。また、(a)、(b)および(c)の合計の割合は、ポリマーの全構造単位中70重量%以上、好ましくは80重量%以上である。

【0008】また本発明に関わるポリマーは、エチレン 30 やプロピレンなどのエチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位、およびブタジエンやイソプレンなどのジエンモノマー由来の構造単位を実質的に含まないものである。これらの構造単位を有する場合、電気化学的安定性が低下することがある。

【0009】本発明に関わるポリマーは、その全構成単位中、30重量%未満、好ましくは20重量%未満の割合で、エチレン性炭化水素モノマー由来の構造単位やジェンモノマー由来の構造単位以外の構造単位であって、かつ(a)、(b)および(c)以外の構造単位を任意 40の構造単位として有しても良い。最も好ましい任意の構造単位として、多官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(以下、(d)ということがある)とジビニルベンゼンなどの架橋性モノマー由来の構造単位を挙げることができる。なお、「多官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー」とは、エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマー」とは、エチレン性不飽和結合を少なくとも2つ含むカルボン酸エステルモノマーのことを言う。本発明に関わるポリマー中には、任意の構造単位のうち、(d)と架橋性モノマー由来の構造単位以外の構造単位(以下、その他の構造単 50

位という)も存在させることはできるが、その割合は、ポリマーの全構造単位に対して、30重量%未満、好ましくは20重量%未満、より好ましくは15重量%未満の割合である。高い電気化学的安定性を確保するためには、その他の構造単位は実質的に存在しないのが最も望ましい。

【0010】本発明において、単官能エチレン性不飽和 カルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(a)を与 えるモノマーの具体例としては、アクリル酸メチル、ア クリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸イソ プロピル、アクリル酸nーブチル、アクリル酸イソブチ ル、アクリル酸 n-アミル、アクリル酸イソアミル、ア クリル酸 n-ヘキシル、アクリル酸2-エチルヘキシ ル、アクリル酸ヒドロキシプロピル、アクリル酸ラウリ ルなどのアルキル基が置換基を有していてもよいアクリ ル酸アルキルエステル;メタクリル酸メチル、メタクリ ル酸エチル、メタクリル酸nープロピル、メタクリル酸 イソプロピル、メタクリル酸n-ブチル、メタクリル酸 イソブチル、メタクリル酸n-アミル、メタクリル酸イ ソアミル、メタクリル酸n-ヘキシル、メタクリル酸2 エチルヘキシル、メタクリル酸ヒドロキシプロピル、 メタクリル酸ラウリルなどのアルキル基が置換基を有し ていてもよいメタクリル酸アルキルエステル;

【0011】クロトン酸メチル、クロトン酸エチル、ク ロトン酸プロピル、クロトン酸ブチル、クロトン酸イソ ブチル、クロトン酸n-アミル、クロトン酸イソアミ ル、クロトン酸 n - ヘキシル、クロトン酸 2 - エチルヘ キシル、クロトン酸ヒドロキシプロピルなどのアルキル 基が置換基を有していてもよいクロトン酸アルキルエス テル;メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリル 酸ジエチルアミノエチルなどのジアルキルアミノ基含有 メタクリル酸エステル;メトキシポリエチレングリコー ルメタクリレート、エトキシポリエチレングリコールメ タクリレート、メトキシポリエチレングリコールアクリ レート、エトキシポリエチレングリコールアクリレー ト、メトキシジエチレングリコールメタクリレート、エ トキシジエチレングリコールアクリレート、メトキシジ プロピレングリコールメタクリレート、メトキシジプロ ピレングリコールアクリレート、メトキシエチルメタク リレート、メトキシエチルアクリレート、2-エトキシ エチルメタクリレート、2-エトキシエチルアクリレー ト、ブトキシエチルメタクリレート、ブトキシエチルア クリレート、フェノキシエチルメタクリレート、および フェノキシエチルアクリレートなどのアルコキシ基含有 モノカルボン酸エステル;アクリル酸アルキルエステル やメタクリル酸アルキルエステルのアルキル基にリン酸 残基、スルホン酸残基、ホウ酸残基などを有する(メ タ)アクリル酸エステル;などが挙げられる。これらの 単官能エチレン性不飽和カルボン酸エステルモノマーの 中でも、アクリル酸アルキルエステルやメタアクリル酸

6

アルキルエステルが好ましく、これらのアルキル部分の 炭素数は1~12、好ましくは2~8であるものが特に 好ましい例として挙げられる。これらの単官能エチレン 性不飽和カルボン酸エステルモノマーは、単独で用いて も2種以上を併用してもよい。

【0012】本発明において、エチレン性不飽和カルボン酸モノマー由来の構造単位(b)を与えるモノマーの具体例としては、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸などのエチレン性不飽和モノカルボン酸モノマーやマレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、メサコン酸、グル10タコン酸、イタコン酸などのエチレン性不飽和ジカルボン酸モノマーが挙げられる。これらの中でも特にアクリル酸、メタクリル酸などのエチレン性不飽和モノカルボン酸が好ましい。本発明において(c)を与えるモノマーは、メタクリロニトリルである。メタクリロニトリルモノマー由来の構造単位を有するものは、70℃でのCV測定で電気化学的反応性が低く、このようなバインダーを用いて得られた電池は、高温での充放電サイクル特性が良好である。

【0013】本発明のバインダーは、上記(a)、

(b) および (c) 以外に、多官能エチレン性不飽和カ ルボン酸エステルモノマー由来の構造単位(d)を有す るポリマーが好ましい。このような(d)を与えるモノ マーとしては、エチレングリコールジメタクリレート、 ジエチレングリコールジメタクリレートなどのジメタク リル酸エステル;トリメチロールプロパントリメタクリ レートなどのトリメタクリル酸エステル;ポリエチレン グリコールジアクリレート、1,3-ブチレングリコー ルジアクリレートなどのジアクリル酸エステル;トリメ チロールプロパントリアクリレートなどのトリアクリル 30 酸エステル;トリエチレングリコールジメタクリレー ト、テトラエチレングリコールジメタクリレート、ペン タエチレングリコールジメタクリレート、ヘキサエチレ ングリコールジメタクリレート、ヘプタエチレングリコ ールジメタクリレート、オクタエチレングリコールジメ タクリレート、トリプロピレングリコールジメタクリレ ート、テトラプロピレングリコールジメタクリレート、 ペンタプロピレングリコールジメタクリレート、ヘキサ プロピレングリコールジメタクリレート、ヘプタプロピ レングリコールジメタクリレート、オクタプロピレング 40 リコールジメタクリレートなどのポリアルキレングリコ ールジメタクリレートや、これらのメタクリレートの一 部をアクリレートに変えた化合物;などが挙げられる。

(d) は、本発明のバインダーであるポリマーの全構造 単位に対して30重量%以下、好ましくは20重量%以 下、より好ましくは15重量%以下、かつ0.1重量% 以上、好ましくは0.5重量%以上、より好ましくは1 重量%以上の割合で存在すると、安定した高温での充放 電サイクル特性が得られるので好ましい。

【0014】本発明のバインダーとして用いる好ましい 50 レート/メタクリル酸/メタクリロニトリルコポリマー

ポリマーの具体例を以下に示す。これらは未架橋ポリマ ーでも架橋ポリマーであっても良いが、耐電解液性など に優れる傾向にあるため、架橋ポリマーであるのが好ま しい。架橋ポリマーは、適当量の架橋性モノマー存在下 で以下に例示するポリマーを製造することで得られる。 アクリル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸/メタクリ ロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシル /アクリル酸エチル/アクリル酸/メタクリロニトリル コポリマー、アクリル酸ブチル/アクリル酸/メタクリ ロニトリルコポリマー、メタクリル酸2-エチルヘキシ ル/アクリル酸/メタクリロニトリルコポリマー、アク リル酸2-エチルヘキシル/エチレングリコールジメタ クリレート/アクリル酸/メタクリロニトリルコポリマ ー、アクリル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸ヒドロ キシプロピル/アクリル酸/メタクリロニトリルコポリ マー、アクリル酸ジエチルアミノエチル/アクリル酸/ メタクリロニトリルコポリマー、メトキシポリエチレン グリコールモノメタクリレート/アクリル酸/メタクリ ロニトリルコポリマー、クロトン酸2-エチルヘキシル /アクリル酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリ ル酸2-エチルヘキシル/クロトン酸エチル/アクリル 酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エ チルヘキシル/アクリル酸エチル/ポリエチレングリコ ールジアクリレート/アクリル酸/メタクリロニトリル コポリマー、アクリル酸ブチル/ジビニルベンゼン/ア クリル酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸 2-エチルヘキシル/アクリル酸/マレイン酸/メタク リロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシ ル/イタコン酸/メタクリロニトリルコポリマー、メタ クリル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸/メタクリル 酸/メタクリロニトリルコポリマー、メタクリル酸2-エチルヘキシル/イタコン酸/メタクリロニトリルコポ リマー

【0015】アクリル酸2-エチルヘキシル/メタクリ ル酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシル/メタクリル酸エチル/メタクリル酸/ メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸ブチル/メ タクリル酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル 酸2-エチルヘキシル/エチレングリコールジメタクリ レート/メタクリル酸/メタクリロニトリルコポリマ ー、メタクリル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸ヒド ロキシプロピル/メタクリル酸/メタクリロニトリルコ ポリマー、メトキシポリエチレングリコールモノメタク リレート/メタクリル酸/メタクリロニトリルコポリマ ー、クロトン酸2-エチルヘキシル/メタクリル酸/メ タクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エチルへ キシル/クロトン酸エチル/メタクリル酸/メタクリロ ニトリルコポリマー、メタクリル酸2-エチルヘキシル /アクリル酸エチル/ポリエチレングリコールジアクリ

30

【0016】アクリル酸2-エチルヘキシル/クロトン 酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エ チルヘキシル/メタクリル酸エチル/クロトン酸/メタ クリロニトリルコポリマー、アクリル酸プチル/クロト ン酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシル/エチレングリコールジメタクリレート /クロトン酸/メタクリロニトリルコポリマー、メタク リル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸ヒドロキシプロ ピル/クロトン酸/メタクリロニトリルコポリマー、メ トキシポリエチレングリコールモノメタクリレート/ク ロトン酸/メタクリロニトリルコポリマー、クロトン酸 2-エチルヘキシル/クロトン酸/メタクリロニトリル コポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシル/クロトン 酸エチル/クロトン酸/メタクリロニトリルコポリマ ー、メタクリル酸2-エチルヘキシル/アクリル酸エチ ル/ポリエチレングリコールジアクリレート/クロトン 酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-エ チルヘキシル/メタクリル酸エチル/イタコン酸/メタ クリロニトリルコポリマー、アクリル酸ブチル/イタコ ン酸/メタクリロニトリルコポリマー、アクリル酸2-20 エチルヘキシル/エチレングリコールジメタクリレート /イタコン酸/メタクリロニトリルコポリマーが挙げら れる。

【0017】更に、電池が60℃での充放電サイクル特 性にも優れているためには、バインダーが60℃で電気 化学的に安定であることが重要である。この電気化学的 安定性は、サイクリックボルタンメトリーにより測定す ることができる。この方法によれば、検体中に一定速度 で電位を走査し、酸化反応や還元反応が生じた場合、ピ ーク電流値が求められる。このピーク電流値が高いほ ど、酸化反応や還元反応を生じさせる物質が検体中に含 まれることになる。二次電池に用いるバインダーは、繰 り返しの充放電にさらされる。サイクリックボルタンメ トリー(CV)を繰り返した場合、次第に高いピーク電 流値を示すようなバインダーを用いて製造された電極 は、充放電により酸化反応または還元反応を起こしやす いため、そのような電極を用いても充放電特性に劣る電 池しか与えられない。従って、本発明のバインダーは7 0℃雰囲気でのCV測定(測定法は後記)で、3ボルト から5ボルトまでの電位走査を5回繰り返したときの5 40 回目の4.6ボルトにおける電流値が、150μA/c m<sup>2</sup>以下、好ましくは、120μA/cm<sup>2</sup>以下、より 好ましくは100μA/cm²以下である。

【0018】こうした本発明のバインダーは、任意の液 状媒体中に粒子の形状で分散された後述する本発明のバ インダー組成物として使用することができるほか、有機 溶剤に溶解したバインダー組成物として用いることもで きる。また他のバインダーと併用して用いることもでき る。

【0019】2. バインダー組成物

本発明においてバインダー組成物は、上述した本発明の バインダーが粒子の形状で特定の分散媒中に分散されて いる。本発明のバインダー組成物中、ポリマー粒子量 は、固形分量で、組成物重量に基づき0.2~80重量 %、好ましくは0.5~70重量%、より好ましくは 0.5~60重量%である。

【0020】本発明のバインダー組成物に用いるバイン ダー粒子は、単一ポリマーからなる粒子であっても、2 種以上のポリマーからなる複合ポリマー粒子であっても よい。複合ポリマー粒子は異形構造をとるが、この異形 構造とは、通常ラテックスの分野でコアシェル構造、複 合構造、局在構造、だるま状構造、いいだこ状構造、ラ ズベリー状構造などと言われる構造(「接着」34巻1 号第13~23頁記載、特に第17頁記載の図6参照)

【0021】本発明のバインダー組成物中、バインダー であるポリマーが粒子として存在していることは透過型 電子顕微鏡や光学顕微鏡などにより確認すればよい。粒 子の体積平均粒径は、0.001μm~500μm、好 ましくは 0. 0 1 μ m~2 0 0 μ m である。体積平均粒 径はコールターカウンターやマイクロトラックを用いて 測定することができる。

【0022】本発明のバインダー組成物を製造する方法 は特に制限されない。分散媒が有機液状物質である場合 は、製造効率の良さなどから、通常の方法によってポリ マー粒子が水に分散されたポリマーの水分散体を製造し た後、ポリマーの水分散体中の水を特定の有機液状物質 に置換する方法が挙げられる。置換方法としては、ポリ マーの水分散体に有機分散媒を加えた後、分散媒中の水 分を蒸留法、分散媒相転換法などにより除去する方法な どが挙げられる。

【0023】ポリマーの水分散体(以下、ラテックスと 言うことがある)の製造方法は特に制限されず、乳化重 合法や懸濁重合法によって製造することができる。この ほか、分散重合法によって直接本発明のバインダー組成 物を製造することもできる。乳化剤や分散剤、重合開始 剤、重合助剤などの添加剤や、重合温度や時間などの重 合条件も一般的に用いられるものを任意に選択すれば良 く、その使用量も一般的な量でよい。また、重合に際し ては、シード粒子を採用する、いわゆるシード重合もで きる。バインダーが複合ポリマー粒子であるものを得る には、例えば、任意の1種以上のモノマー成分を常法に より重合し、引き続き、残りの1種以上のモノマー成分 を添加し、常法により重合させる方法(二段重合法)な どを採用すれば良い。また、ポリマーの水分散体は、適 当な塩基性水溶液を加えて、pHを4~11、好ましく は5~9の範囲に調整すると、集電体と活物質との結着 性を向上させるため好ましい。

【0024】本発明のバインダー組成物の調製に用いる 分散媒は、水であっても有機液状物質であってもよく、

通常、大気圧における沸点が80~350℃、好ましくは100~300℃の分散媒が選ばれる。有機液状物質の中で好ましい分散媒としては次のものが例示される。尚、分散媒名の後の( )内の数字は大気圧での沸点(℃)であり、小数点以下を四捨五入又は切り捨てた値である。

【0025】 nードデカン(216)、デカヒドロナフ **タレン(189~191)およびテトラリン(207)** などの炭化水素類;2-エチル-1-ヘキサノール(1 84) および 1 - ノナノール (214) などのアルコー 10 ル類;ホロン(197)、アセトフェノン(202)お よびイソホロン(215)などのケトン類;酢酸ベンジ ル(213)、酪酸イソペンチル(184)、y-ブチ ロラクトン(204)、乳酸メチル(143)、乳酸エ チル(154) および乳酸ブチル(185) などのエス テル類; o - トルイジン(200)、m - トルイジン (204) およびpートルイジン(201) などのアミ ン類; N-メチル-2-ピロリドン(202)、N. N. ージメチルアセトアミド(194) およびジメチルホル ムアミド(153)などのアミド類;ならびにジメチル 20 スルホキシド(189) およびスルホラン(287) な どのスルホキシド・スルホン類などが挙げられる。分散 媒としては、特に、水、N-メチル-2-ピロリドン、 乳酸メチル、乳酸エチルが好ましい。

【0026】本発明のバインダー組成物は、電解液に対する溶解性が低いことが、電極の結着持続性の点から好ましい。結着持続性は充放電サイクル特性に影響し得る。電解液への溶解性は、バインダーポリマーのゲル合有率で表される。このゲル合有率は、エチレンカーボネート/ジエチルカーボネート=50/50(20℃での30体積比)混合液にLiPF。が1モル/リットルの濃度で溶解している電解液に対するポリマーの不溶分百分率で表される。本発明のバインダーポリマーのゲル合有率は、50~100重量%、好ましくは60~100重量%、より好ましくは70~100重量%である。ゲル合有率がこの範囲であると、充放電サイクル特性が良好である。

【0027】また、本発明においてはバインダー組成物に、後述する電池電極用スラリーの塗料性を向上させる粘度調整剤や流動化剤などの添加剤を併用することがでもる。これらの添加剤としては、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどのセルロース系ポリマー並びにこれらのアンモニウム塩およびアルカリ金属塩、ポリ(メタ)アクリル酸ナトリウムなどのポリ(メタ)アクリル酸のアルカリ金属塩やアンモニウム塩;ポリビニルアルコール、ポリエチレンオキシド、ポリビニルピロリドン、アクリル酸又はアクリル酸塩とビニルアルコールの共重合体、無水マレイン酸又はマレイン酸もしくはフマル酸とビニルアルコールの共重合体、変性ポリビニルアルコール、変性50

ポリアクリル酸、ポリエチレングリコール、ポリカルボン酸、ポリアクリロニトリル、ポリメタクリロニトリル、エチレンービニルアルコールコポリマー、酢酸ビニルポリマー;ポリビニリデンフルオライド、テトラフルオロエチレン、ペンタフルオロプロピレンのようなフッ素系ポリマー;などが挙げられる。これらの添加剤の使用割合は、必要に応じて自由に選択することができる。また、これらのポリマーはバインダー組成物中で溶解していても良く、粒子形状である必要はない。これらの中でも、最終的に電極に残留する添加剤については、電気化学的安定性の高い添加剤を使用するのが特に好ましい

10

【0028】3. 電池電極用スラリー本発明の電池電極用スラリーは、本発明のバインダーと、後述する活物質や必要に応じて用いられる添加剤とを含有するものである。その調製方法は特に制限されず、例えば、本発明のバインダーを任意の媒体に溶解又は分散させたものと活物質や添加剤とを混合すればよ

は分散させたものと活物質や添加剤とを混合すればよい。本発明の電池電極用スラリーの中でも、特に本発明 のバインダー組成物と活物質とを含有するものは、充放 電特性に優れ好ましい。

【0029】活物質は、通常のリチウムイオン二次電池で使用されるものであれば、いずれであっても用いることができる。負極活物質としては、アモルファスカーボン、グラファイト、天然黒鉛、MCMB(メソカーボンマイクロビーズ)、ピッチ系炭素繊維などの炭素質材料、ポリアセン等の導電性高分子、複合金属酸化物やその他の金属酸化物などが例示される。

【0031】本発明の電池電極用スラリー中の活物質の量は特に制限されないが、通常、バインダー対して重量基準で1~1000倍、好ましくは2~500倍、より好ましくは3~500倍になるように配合する。活物質量が少なすぎると、電極としての機能が不十分になることがある。また、活物質量が多すぎると活物質が集電体に十分固定されず脱落しやすくなる。なお、電極用スラリーに分散媒である水や有機液状物質を追加して集電体に塗布しやすい濃度に調節して使用することもできる。【0032】必要に応じて、本発明のスラリーにはバインダー組成物の項で例示したのと同じ粘度調整剤や流動化剤を添加してもよく、また、グラファイト、活性炭な

どのカーボンや金属粉のような導電材等を、本発明の目 的を阻害しない範囲で添加することができる。

11

【0033】4. リチウムイオン二次電池電極本発明の電極は、上記本発明のバインダーと活物質とを含有する活物質層が集電体に保持されてなるものである。このような電極は、例えば上述した本発明のスラリーを金属箔などの集電体に塗布し、乾燥して集電体表面に活物質を固定することで製造される。本発明の電極は、正極、負極何れであってもよいが、特に正極を用いた時に著効を示す。集電体は、導電性材料からなるもの10であれば特に制限されないが、通常、鉄、銅、アルミニウム、ニッケル、ステンレスなどの金属製のものを用いる。形状も特に制限されないが、通常、厚さ0.001~0.5mm程度のシート状のものを用いる。

【0034】スラリーの集電体への塗布方法も特に制限 されない。例えば、ドクターブレード法、ディップ法、 リバースロール法、ダイレクトロール法、グラビア法、 エクストルージョン法、浸漬、ハケ塗りなどによって塗 布される。塗布する量も特に制限されないが、分散媒を 乾燥等の方法によって除去した後に形成される活物質層 20 の厚さが通常 0.005~5 mm、好ましくは 0.01 ~2 mmになる程度の量である。乾燥方法も特に制限さ れず、例えば温風、熱風、低湿風による乾燥、真空乾 燥、(遠)赤外線や電子線などの照射による乾燥が挙げ られる。乾燥条件は、通常は応力集中が起こって活物質 層に亀裂が入ったり、活物質層が集電体から剥離しない 程度の速度範囲の中で、できるだけ早く分散媒が除去で きるように調製する。さらに、乾燥後の集電体をプレス することにより電極の活物質層の密度を高めても良い。 プレス方法は、金型プレスやロールプレスなどの方法が 30 挙げられる。

本発明のリチウムイオン二次電池は、電解液や本発明の リチウムイオン二次電池用電極を含み、必要に応じてセ パレーター等の部品を用いて、常法に従って製造される ものである。例えば、正極と負極とをセパレータを介し て重ね合わせ、電池形状に応じて巻く、折るなどして、

【0035】5. リチウムイオン二次電池

て重ね合わせ、電池形状に応じて巻く、折るなどして、 電池容器に入れ、電解液を注入して封口する。電池の形 状は、コイン型、円筒型、角形、扁平型など何れであっ

【0036】電解液は通常、リチウムイオン二次電池に 用いられるものであればいずれでもよく、活物質の種類 に応じて電池としての機能を発揮するものを選択すれば よい。電解質としては、例えば、従来より公知のリチウ ム塩がいずれも使用でき、LiC10a、LiBFe、 LiPFe、LiCFsSOs、LiCFsCOz、L iAsFe、LiSbFe、LiBnoClno、Li A1Cla、LiCI、LiBr、LiB(CzHs) a、CFsSOsLi、CHsSOaLi、LiCFs SOs、LiC4FsSOs、Li(CFsSOz)z 50 N、低級脂肪酸カルボン酸リチウムなどが挙げられる。 【0037】この電解質を溶解させる溶媒(電解液溶 媒)は、一般的に電解液溶媒として用いられるものであ れば特に限定されるものではない。通常、プロピレンカ ーボネート、エチレンカーボネート、ブチレンカーボネ ート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートな どのカーボネート類; y ーブチルラクトンなどのラクト ン類等が含有された溶媒が用いられる。

[0038]

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。尚、本実施例における部および%は、特に断りがない限り重量基準である。

【0039】実施例および比較例中の評価は以下の条件にて行った。

### 1. バインダーの特性

(ゲル含有率)電解液に溶解しないバインダーの割合をゲル含有率とする。バインダーの水又は有機液状物質分散液を約0.1 mm厚のポリマー膜ができるようにガラス板に塗布した後、120  $\mathbb{C}$ で24時間風乾し、さらに120  $\mathbb{C}$ で2時間真空乾燥した。ここで得られたポリマー膜の重量D1 を測定した。測定後、膜を200 メッシュSUS 金網で作った籠に入れ、エチレンカーボネート/ジエチルカーボネート=50/50 (20  $\mathbb{C}$  での体積比)混合液にLiPFeが1モル/リットルの濃度で溶解している電解液に、60  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  2時間浸漬した後、20  $\mathbb{C}$  3年間点でないる電解液に、00  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  2時間真空乾燥させたものの重量 $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  2時間真空乾燥させたものの重量 $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  2時間真空乾燥させたものの重量 $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$ 

【0040】(電気化学的安定性:CV値)サイクリッ クボルタンメトリーで測定した。すなわち、バインダー の水又は有機液状物質分散液をアセチレンブラック:バ インダ=100:40 (重量比) で混合し、均一なスラ リーを得たのち、アルミニウム箔に塗布し、120℃で 2時間風乾し、さらに120℃で真空乾燥し、50 μm の厚さの電極を製造した。これを作用電極とした。対極 および参照極にはリチウム金属箔を用いた。電解液とし てはエチレンカーボネート/ジエチルカーボネート=7 0/30 (20℃での体積比) 混合液にLiPF sが1 モル/リットルの濃度で溶解したものを用いた。測定器 はポテンショスタット(HA-301:北斗電工社製) および簡易型関数発生器(HB-111:北斗電工社 製)を用いた。スイープ条件は70℃で開始電位3V、 折り返し電位5V、スイープ速度5mV/sec、三角 波スイープで連続5回繰り返しの測定を行い、4.6 V での単位面積当たりの電流値(CV値、単位はμA/c m<sup>2</sup>) を測定した。5回目のC V 値が、150 μ A/c m<sup>2</sup>以下であれば、そのバインダーは電気化学的に安定

である。尚、ポリビニリデンフルオライド(PVDF)について測定を行った結果、 $CV値は138\mu$ A/cm  $^{2}$ であった。

#### 【0041】2. 電極の特性

(折り曲げ)後述する方法で製造した電極を幅2cm× 長さ7cmに切り、長さ方向の中央(3.5cmのところ)を直径0.7mmのステンレス棒を支えにして180°折り曲げたときの折り曲げ部分の塗膜の状態を、10枚の電極片についてテストし、10枚すべてにひび割れ又は剥がれが全く生じていない場合を○、1枚以上に1カ所以上のひび割れ又は剥がれが生じた場合を×と評価する。

【0042】3. 電池の特性(高温充放電サイクル特性)

以下の方法で製造したコイン型電池を用いて60℃雰囲気下、負極試験は正極を金属リチウムとして0Vから1.2Vまで、正極試験は、負極を金属リチウムとして3Vから4.2Vまで、0.4Cの定電流法によって3サイクル目の放電容量(単位=mAh/g:活物質当たり)と、30サイクル目の放電容量(単位=mAh/g:活物質当たり)を測定し、3サイクル目の放電容量に対する30サイクル目の放電容量の割合を百分率で算出した。この値が大きいほど容量減が少なく良い結果である。

### 【0043】コイン型電池の製造

正極は以下のようにして製造した。正極スラリーをアル ミニウム箔(厚さ20μm)に、それぞれドクターブレ ード法によって均一に塗布し、120℃で15分間乾燥 機で乾燥した。更に真空乾燥機にて0.6kPa、12 0℃で2時間減圧乾燥した後、2軸のロールプレスによ 30 って活物質密度が3.2g/cm³となるように圧縮 し、活物質層の厚さ80μmの電極を得た。負極は、負 極スラリーを銅箔(厚さ18 µ m)に塗布し、活物質密 度が1.5g/cm³となるように圧縮した他は、正極 と同様にして製造した。この正極および負極を直径15 mmの円形に切り抜き、直径18mm、厚さ25 μmの 円形ポリプロピレン製多孔膜からなるセパレーターを介 在させて、互いに活物質層が対向し、外装容器底面に正 極のアルミニウム箔又は金属リチウムが接触するように 配置し、さらに負極の銅箔又は金属リチウム上にエキス 40 パンドメタルを入れ、ポリプロピレン製パッキンを設置 したステンレス鋼製コイン型外装容器(直径20mm、 高さ1.8 mm、ステンレス鋼厚さ0.25 mm) 中に 収納した。この容器中に電解液を空気が残らないように 注入し、ポリプロピレン製パッキンを介させて外装容器 に厚さ0.2mmのステンレス鋼のキャップを被せて固 定し、電池缶を封止して、直径20mm、厚さ約2mm のコイン型電池を製造した。電解液はエチレンカーボネ ート/ジエチルカーボネート=50/50(20℃での 体積比)にLiPFeが1モル/リットルの濃度で溶解 50

した溶液を用いた。

【0044】 (実施例1) アクリル酸2-エチルヘキシ ル80部、アクリル酸8部、及びメタクリロニトリル1 5部を、水中で、重合開始剤として過硫酸アンモニウム を用い、乳化剤としてドデシルベンゼンスルホン酸ナト リウムを用いた乳化重合によりポリマー粒子aを28% 含むラテックスAを得た。固形分濃度から求めた重合転 化率はほぼ100%であった。コバルト酸リチウム92 部に、アセチレンブラック5部、ポリマー粒子a固形分 2部相当量のラテックス A 及びカルボキシメチルセルロ ースナトリウム1部を加え、さらにスラリーの固形分濃 度が70%になるように水を加えて十分に均一になるま で混合して正極スラリーを得た。このスラリーを用いて 上述の方法により正電極を製造し、負極にリチウム金属 を用いて電池を製造した。バインダー(ポリマー粒子 a)、電極および電池を評価したところ、表1の結果が 得られた。

14

【0045】(実施例2)アクリル酸2ーエチルヘキシル84部、メタクリル酸2部、メタクリロニトリル10部、およびエチレングリコールジメタクリレート2部、およびメトキシポリエチレングリコールメタクリレート2部を用いたこと以外は実施例1と同様にしてポリマー粒子bを30%含むラテックスBを得た。重合転化率は99%であった。ラテックスAの代わりにラテックスBを用いた以外は、実施例1と同様にしてバインダー(ポリマー粒子b)、正電極および電池の性能を評価したところ、表1の結果が得られた。

【0046】(実施例3)アクリル酸2-エチルヘキシルの代わりにメタクリル酸2-エチルヘキシル84部を用いたこと以外は実施例2と同様にして、ポリマー粒子cを25%含むラテックスCを得た。重合転化率はほぼ100%であった。ラテックスAの代わりにラテックスCを用いた以外は、実施例1と同様にしてバインダー(ポリマー粒子c)、正電極および電池の性能を評価したところ、表1の結果が得られた。

【0047】(実施例4)実施例1で得たラテックスA 100部に、N-メチル-2-ピロリドン(以下、「N MP」ということがある)300部を加えた。該混合溶液を攪拌しながら真空ポンプにて減圧し、80℃に加熱して、水分を除去し、ポリマー粒子aを10%含むNM P分散体Aを得た。ラテックスAの代わりにNMP分散体Aを用い、水の代わりにNMPを用い、カルボキシメチルセルロースナトリウムの代わりに $\alpha$ 化ヒドロキシプロピルエーテル化澱粉を用いた他は、実施例1と同様にして、バインダー(ポリマー粒子a)、正電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

【0048】(実施例5)実施例4のラテックスAの代わりにラテックスBを用いた他は、実施例4と同様にして、ポリマー粒子bを10%含むNMP分散体Bを製造し、これを用いて実施例4と同様に、バインダー(ポリ

マー粒子 b)、正電極および電池を評価したところ表 1 の結果が得られた。

【0049】(比較例1)メタクリロニトリルに代えてアクリロニトリルを用いたこと以外は実施例1と同様にしてポリマー粒子pを33%含むラテックスPを得た。重合転化率は99%であった。ラテックスAの代わりにラテックスPを用いた以外は、実施例1と同様にしてバインダー(ポリマー粒子p)、正電極および電池を製造し、評価したところ表1の結果が得られた。

【0050】(比較例2)メタクリロニトリル量を0部 10 とした他は、実施例5と同様にしてポリマー粒子qを1 0%含むNMP分散体Qを得た。重合転化率はほぼ100%であった。NMP分散体Bの代わりにNMP分散体Qを用いた以外は、実施例5と同様にしてバインダー(ポリマー粒子q)、正電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

【0051】(実施例6) 天然黒鉛97部に、実施例1で得られたラテックスAのポリマー固形分3部と、カルボキシメチルセルロースナトリウム1部を加え、さらにスラリーの固形分濃度が40%となるように水を加えて20十分に混合して負極用スラリーを得た。このスラリーを用いて上述の方法によって負電極を製造し、正極にリチウム金属を用いて電池を製造した。バインダー(ポリマー粒子a)、負電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

【0052】(実施例7)ラテックスAの代わりにNMP分散体Bを用い、水の代わりにNMPを用いた他は、実施例6と同様にして、バインダー(ポリマー粒子b)、負電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

(比較例3) ラテックスAの代わりにラテックスPを用いた以外は、実施例6と同様にして、バインダー(ポリマー粒子p)、負電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

(比較例4) NMP分散体Bの代わりにNMP分散体Qを用いたほかは、実施例7と同様にして、バインダー(ポリマー粒子q)、負電極および電池を評価したところ表1の結果が得られた。

[0053]

【表1】

				実施例					比集	比較例	
	1	2	3	4	ß	9	7	-	2	e	Þ
電極	正極	正極	正極	正極	正極	負極	負極	出	正極	角極	負極
パインダーの特性											
ゲル含有率(%)	92	88	94	95	88	26	88	11	67	11	67
CV値(μA/cm²)	54	40	35	54	54	54	04	169	194	169	194
軍極の特性											
折り曲げ	0	0	0	0	0	0	0	×	×	×	×
電池の特性											
高温充放電サイクル特性(%)	78	71	74	75	89	69	17	35	21	=	28

【0054】以上の結果から、アクリロニトリルを含有する従来のバインダーは、70℃でのCVにより測定された電気化学的反応性が高く、このようなバインダーを用いて製造された電池は、高温での充放電サイクル特性が悪いことが判る。一方、本発明のバインダーは、アクリロニトリルの代わりにメタクリロニトリルを有するものであり、このようなバインダーは電気化学的反応性が低く、高温での充放電特性に優れた電池を与えることができることが判る。

## [0055]

30

【発明の効果】本発明のバインダーをリチウムイオン二次電池の電極製造に用いると、耐電解液性に優れ、電気化学的にも安定なので、60℃の高温での充放電サイクル特性に優れ、更に集電体との結着性にも優れたリチウム二次電池を製造することができる。

## フロントページの続き

Fターム(参考) 5HO29 AJO5 AKO2 AKO3 AKO5 ALO2

ALO3 ALO6 ALO7 ALO8 AL16

AMO3 AMO5 AMO7 DJO7 DJO8

EJ14 HJ01 HJ14

5H050 AA07 BA17 CA02 CA08 CA09

CA11 CA20 CA22 CB02 CB03

CBO7 CBO8 CBO9 CB22 DA11

EA28 FA17 HA01 HA14